

(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

29 APR 2005

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2004 年5 月21 日 (21.05.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/041945 A1

- (51) 国際特許分類7: **C09D 11/00**, B41M 5/00, B41J 2/01, C07C 49/92, C07D 333/16, C07F 5/00, C09K 11/06
- (21) 国際出願番号:

PCT/JP2003/013839

(22) 国際出願日:

2003年10月29日(29.10.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2002-322126 2002 年11 月6 日 (06.11.2002) JP

- (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 日本化薬 株式会社 (NIPPON KAYAKU KABUSHIKI KAISHA) [JP/JP]; 〒102-8172 東京都 千代田区富士見 一丁目 1 1番2号 Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 北山 靖之 (KI-TAYAMA, Yasuyuki) [JP/JP]; 〒330-0835 埼玉県 さいたま市大宮区北袋町 2-3 3 6 Saitama (JP). 加藤芳則 (KATOH, Yosinori) [JP/JP]; 〒331-0823 埼玉県 さいたま市北区日進町 2-1 6 3 9-1 Saitama (JP). 清柳典子 (KIYOYANAGI, Noriko) [JP/JP]; 〒115-0052 東京都北区赤羽北 2-8-1-1 1 1 1 Tokyo (JP).

- (74) 代理人: 川口 義雄、 外(KAWAGUCHI,Yoshio et al.); 〒160-0022 東京都 新宿区新宿 1丁目1番11号 友 泉新宿御苑ピル Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: INK COMPOSITION

(54) 発明の名称: インク組成物

$$\begin{bmatrix} \begin{bmatrix} O - C \\ O - C \end{bmatrix} \end{bmatrix}_{4} \begin{bmatrix} O \\ M^{\oplus} \end{bmatrix}$$
 (1)

(57) Abstract: An aqueous ink composition containing a europium compound (A) represented by the following formula (1), a binder (B) and an aqueous medium (C). (1) (wherein X represents an aromatic ring group or a heterocyclic ring group that may have a substituent, Y represents a fluorinated hydrocarbon group having 1-10 carbon atoms, and M represents an alkali metal or an alkaline earth metal.)

(57) 要約:

下記式 (1) で表されるユウロピウム化合物 (A)、バインダー(B) 及び水系媒体 (C) を含有する水系インク組成物。

$$\left[\begin{array}{c} \left[\begin{array}{c} \left[\begin{array}{c} \left(\begin{array}{c} \left(\right)} \right) \right) \\ \left(\left(\begin{array}{c} \left(\begin{array}{c} \left(\begin{array}{c} \left(\begin{array}{c} \left(\begin{array}{c} \left(\right) \right) \\ (c \right) \end{array} \right) \\ (c \right) \end{array} \right) \end{array} \right) \end{array} \right] \end{array}\right] \right] \right] \right] \right]$$

(式(1)中、Xは置換基を有していてもよい芳香環基又は複素環基を、Yは炭素数1~10のフッ化炭化水素基を、Mはアルカリ金属またはアルカリ土類金属をそれぞれ表す。)

1

明 細 書

インク組成物

技術分野

本発明は記録材料に関する。更に詳しくは、本発明は可視光下では無色で肉眼で認識できないが、紫外線照射下において発色、視認が可能となる印刷記録を与えるインク組成物に関する。

背景技術

トリス(テノイルトリフルオロアセトナート)ユウロピウム 錯体やトリス(ベンゾイルトリフルオロアセトナート)ユウロ ピウム錯体などが可視光下では無色であるが、紫外線照射下で 赤色に発光する化合物として知られており、各種インキなどに 応用が図られている(たとえば特許文献1、2参照)。しかし なからそれらの化合物のうち、安定性、耐久性に優れた錯体は 溶剤への溶解性、特に水が含まれる溶剤への溶解性に不足して おり、応用が制限されてきた。

例えば水を含有する溶剤への応用については様々なユウロピ

ウム錯体で例が述べられている(たとえば特許文献 3 参照)。 しかし、水を含む媒体に対する十分な溶解性は得られていない のが実情である。特にインク媒体中の水の含有量を増やすと長 期保存によりインクに沈殿が見られたり、発光強度が低下した りする等の問題が生じる。また、印刷後の塗膜にべたつきがあ り、摩擦によって印字物(文字、バーコード等)がこすれ、読 みとりが困難になるという問題もあった。

一方、βージケトン類が4配位した希土類の錯体が、紫外線吸収剤として、既に知られている。(たとえば特許文献4参照)文献リスト

- · 特許文献 1: 特開 2 0 0 0 1 6 0 0 8 3 号公報 (第 2 4 頁)
- ·特許文献 2: 特開平 8-253715号公報 (第3-5頁)
- 特許文献3:特開2002-37791号公報(第3-5頁)
- ·特許文献4:米国特許第3254103号明細書

発明が解決しようとする課題

本発明の目的はインクの安定性が良好で、人体および環境に安全な水又は水を含む混合溶媒を媒体とする、紫外線を照射すると赤色に発光するインク組成物を提供することにある。

発明の開示

本発明者等は上記の問題を解決するために鋭意努力した結果、特定なユウロピウム化合物(錯体)が前記の課題を解決するものであることを見出し、本発明を完成させた。

すなわち本発明は

(1)下記式(1)で表されるユウロピウム化合物(A)、バインダー(B)及び水系媒体(C)を含有する水系インク組成物、

(式(1)中、Xは置換基を有していてもよい芳香環基又は複素環基を、Yは炭素数1~10のフッ化炭化水素基を、Mはアルカリ金属またはアルカリ土類金属をそれぞれ表す。)

- (2)式(1)において X が置換基を有してもよいベンゼン環基、ナフタレン環基、ピリジン環基、チオフェン環基またはフラン環基である(1)に記載の水系インク組成物、
- (3)式(1)おいてYがトリフルオロメチル基である(1)

または(2)に記載の水系インク組成物、

- (4)式(1)においてMがアルカリ金属である(1)から(3) のいずれか一項に記載の水系インク組成物、
- (5) (B) が水溶性高分子化合物である(1) から(4) の いずれか一項に記載の水系インク組成物、
- (6) (B) がポリビニルアルコール、変性ポリビニルアルコールまたは分子構造中に環状アミド基を有するポリマーである(5) に記載の水系インク組成物、
- (7) (A) の含有量が 0. 1~4重量%、(B) の含有量が 0. 1~15重量%、(C) の含有量が 73. 5~99. 8重量%である(1) から(6) のいずれか一項に記載の水系インク組成物、
- (8) (1) から (7) のいずれか一項に記載の水系インク組成物で処理された着色体、
- (9) 下記式(1) で表されるユウロピウム化合物、

$$\begin{bmatrix} \begin{bmatrix} c & c & c & c \\ c & c & c & d \\ c & c & d & d \end{bmatrix} & M^{\oplus} & (1)$$

(式(1)中、Xは、ベンゼン環基、ナフタレン環基、ピリジン環基、チオフェン環基またはフラン環基を、Yはトリフルオロメチル基を、Mはアルカリ金属をそれぞれ表す)
に関する。

発明の実施の形態

本発明を詳細に説明する。

本発明におけるユウロビウム化合物(A)は、前記式(1)で表されるものであり、式(1)中のXは置換基を有してもよい芳香環基又はヘテロ環基を表し、芳香環基として例えばベンゼン環基、ナフタレン環基、アントラセン環基、アズレン環基、フェナンスレン環基などが挙げられ、複素環基として、例えばビリジン環基、チオフェン環基、フラン環基、ビラジン環基、チアゾール環基、オキサゾール環基、キノリン環基、インドール環基等が挙げられる。好ましいものとしてはベンゼン環、ナフタレン環、ビリジン環、チオフェン環、フラン環等が挙げられる。Xが有しうる置換基としては、アルキル基、アルコキシル基、芳香環基、複素環基、アミノ基、アルキルアミノ基、水酸基、アラルキル基、ハロゲン原子等が

挙げられる。好ましいものとしては、ハロゲン原子、アルキル 基等が挙げられる。

Yは炭素数1~10のフッ化炭化水素基を表し、その具体例としてはトリフルオロメチル基、ベンタフルオロエチル基、ヘプタブカフルオロオクタン基等のパーフルオロアルキル基;モノフルオロメチル基、ジフルオロメチル基、トリイフルオロエチル基、テトラフルオロプロピル基、オクタフルオロペンチル基等が挙げられる。好ましいものとしてはトリフルオロメチル基、ベンタフルオロエルを挙げられ、更に好ましいものはトリフルオロメチル基である。

Mはアルカリ金属またはアルカリ土類金属を表す。Mはユウロピウムのプラス電荷を中和する為に必要であり、ユウロピウム1モルに対してアルカリ金属である場合には1モル、アルカリ土類金属である場合には1/2モル必要である。アルカリ金属としてはリチウム、ナトリウム、カリウム、ルビジウム、セシウム、フランシウムが挙げられ、アルカリ土類金属としてはペリリウム、マグネシウム、カルシウム、ストロンチウム、バリウム、ラジウムが挙げられる。好ましいものはリチウム、ナ

トリウム、カリウム、マグネシウム、カルシウムであり、さら に好ましくはリチウム、ナトリウム、カリウムである。

式(1)においてX、Y、Mの特に好ましい組み合わせは、 Xがナフタレン環基またはチオフェン環基であり、Yがトリフ ルオロメチル基であり、Mがリチウムまたはナトリウムである。

前記一般式(1)の化合物は例えば次のように合成することが可能である。例えばアルコールやアセトン溶媒中、例えばジケトン誘導体と水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のM源として選択されたアルカリ剤の存在下、過塩素酸ユウロピウムや塩化ユウロピウム等を添加し、通常0℃~80℃で反応する事によって、容易に合成される。しかしカチオンの構造により、不安定な錯体が生じる物も存在し、安定に単離出来ない錯体等もあるが、pHや温度を調節する事により安定的に単離する事が可能な錯体も存在する。

式(1)の化合物の具体例を表1に示す。表1において、ベンゼン環はPh、ナフタレン環はNp、ピリジン環はPy、チオフェン環はTh、フラン環はFu、ベンジル基はBzをそれぞれ表す。

8

表 1			
化合物 No	X	Y	M
1	2-Th	$\mathbf{CF3}$	Li
2	2 - T h	$\mathbf{CF3}$	Na
3	2 - T h	$\mathbf{CF3}$	K
4	2 · T h	CF3	Мg
. 5	2 - T h	$\mathbf{CF3}$	Са
6	2-Np	$\mathbf{CF3}$	Li
7	2 · N p	$\mathbf{CF3}$	Na
8	2 · N p	$\mathbf{CF3}$	K
9	2 · N p	$\mathbf{CF3}$	Мд
10	2 - N p	$\mathbf{CF3}$	Са
11	$\mathbf{P}\mathbf{h}$	$\mathbf{CF3}$	Lï
12	Ph	$\mathbf{CF3}$	Na
13	Ph	$\mathbf{CF3}$	K
14	2 · F u	$\mathbf{CF3}$	Li
15	2 · F u	$\mathbf{CF3}$	Na
16	2 · F u	CF3	K
17	2 · F u	$\mathbf{CF3}$	Mg
18	$3 \cdot Py$	$\mathbf{CF3}$	Na
19	$2 \cdot Th$	-CF2CF2CH3	K
20	$2 \cdot Np$	-CF2CF2CH3	Na
21	Ph	·CF2CF2CH3	K
22	2 · F u	F2CF2CH3	Na
23	$3 \cdot Py$	${\tt F2CF2CH3}$	Li
24	$2 \cdot Th$	C8F17	Na
25	$2 \cdot Np$	C8F17	K
26	Ph	C8F17	Na
27	$2 \cdot \mathbf{F} \mathbf{u}$	C8F17	Na
28	$3 \cdot Py$	C8F17	K

本発明のインキ組成物は、式(1)のユウロピウム化合物(A)(又はその混合物、以下同様)を少なくとも一種以上を含有する。

本発明のインク組成物を調製するに当たり、使用される式

(1) の化合物又はその混合物としては、無機塩含有量の少ないものが好ましい。水性のインク組成物として利用する時は特に無機塩含有量の少ない物が好ましい。

本発明のインク組成物用に、より無機塩含量の少ない色素とするには、逆浸透膜による方法や、水による洗浄処理、または必要に応じて、式(1)の化合物をメタノール、エタノール、イソプロパノール等の低級アルコールで、処理する方法等がある。

これら式(1)のユウロピウム化合物(A)の含有量は本発明のインク組成物中、0.001~10重量%、好ましくは0.01~4重量%である。

本発明で使用する、バインダー(B)の好ましい例は、水溶性高分子化合物または疎水性高分子化合物のエマルションである。

使用しうる水溶性高分子化合物としては、例えばポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール、ポリエチレングリコール/ポリプロピレングリコールブロック共重合物、ポリエチレンイミン、メチルセルロース、メトキシセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、ナト

リウムカルボキシメチルセルロース、セルロース、ボリビニルアルコール(PVA)、カルボキシル基変性ボリビニルアルコールなどの変性ボリビニルアルコールなどの変性ポリビニルアルコール、ボリビニルビロリドン、ボリビニルビロリドン/酢酸ビニル共重合物、ボリアクリルアミド、ボリアクリル酸、デンプン及びその誘導体、カゼイン、ゼラチン、水溶性イソプレンゴム、スチレン/無水マレイン酸共重合体のアルカリ塩、メチルビニルエーテル/無水マレイン酸共重合体塩等の水溶性のもの等が挙げられる。

疎水性高分子化合物のエマルションとしては、例えばスチレン/ブタジエン(SB)共重合体、スチレン/無水マレイン酸共重合体、カルボキシル化スチレン/ブタジエン(SB)共重合体、スチレン/ブタジエン/アクリル酸系共重合体、ポリ酢酸ビニル、ボリ塩化ビニル/酢酸ビニル共重合体、ポリスチレン、アクリル樹脂、アクリル/スチレン樹脂、ポリアクリル酸エステル、ポリエステル、ポリカーボネート、ポリウレタン、ポリブチラール、エボキシ樹脂、フラン樹脂、ビニルトルエン樹脂、ロジンエステル樹脂等の疎水性高分子化合物

のエマルションや、これら疎水性高分子化合物の構造中に塩基 あるいはポリエチレンオキサイドを含有させ自己乳化可能とし たエマルション等が挙げられる。

バインダー(B)は常温(およそ 5 ~ 3 5 ℃)でその化合物 自体固体のものが好ましく、さらに水溶性高分子化合物である ことが好ましい。また、印刷後の塗膜の乾燥性やべたつき等を 考慮すると、ポリビニルアルコールあるいは変性ポリビニルア ルコールが好ましく、さらに安定性や粘度などを考慮すると重 合度 1 5 0~ 2 0 0 0、ケン化度 7 0~ 9 9 モル%、共重合体 中のカルボン酸基又はスルホン酸基 0 . 0 1~ 5 モル%である カルボキシル基又はスルホン酸基変性ポリビニルアルコールな どが適している。

また、塗膜の発光強度を考慮すると、分子構造中に環状アミド基を有するポリマーが適している。分子構造中に環状アミド基を有するポリマーとしては、例えば N ービニルピロリドン、N ービニルピペリドン、N ービニルカプロラクタム等の環状アミド基を有するモノマーを単独で重合あるいは他のモノマーと共重合させて得られるポリマーである。その具体例としてはポリビニルピロリドン、ポリビニルカプロラクタム、ボリビニル

ピロリドン/酢酸ビニル共重合物、ビニルピロリドン/ビニル カプロラクタム共重合物、ビニルピロリドン/ビニルイミダゾ ール共重合物、ビニルピロリドン/アクリル酸共重合物、ビニ ルピロリドン/メタクリル酸共重合物、ビニルピロリドン/3 ーメチルー1ービニルイミダゾリウム塩共重合物などが挙げら れるが、これらに限らず、ポリマーの構造中に環状アミド基を 有し、水あるいは水と水溶性有機溶媒との混合溶媒に溶解する ものであればよい。ポリマー中での環状アミド基を有するモノ マーの重合割合はモル比で30%以上のものが好ましい。少な くとも構造中に環状アミド基を有するポリマーの分子量は、イ ンク組成物の安定性および粘度を考慮すると、4000~20 00000のものを用いることができ、5000~1000 00が好ましく、5000~6000がより好ましい。

バインダー(B)の含有量は、インクの安定性と使用時の粘度などを考慮すると本発明の水系インク組成物中の 0.01重 ※~20重量%、好ましくは 0.1重量%~15重量%である。

本発明の水系媒体(C)は、水、または水と水溶性有機溶剤・ の混合物である。

使用しうる水溶性有機溶剤の具体例としては、例えば、メタ ノール、エタノール、1-プロパノール、イソプロパノール、 ブタノール、イソブタノール、第二ブタノール、第三ブタノー ル等の $C1 \sim C4$ アルカノール;N,N-ジメチルホルムアミ ド 又 は N , N - ジ メ チ ル ア セ ト ア ミ ド 等 の 低 級 カ ル ボ ン 酸 ; (モ ノ又はジ) 低級アルキルアミド; N - メチルピロリジン - 2 -オン等のラクタム類、好ましくは4員環ないし8員環のラクタ ム類;1,3-ジメチルイミダゾリジン-2-オン又は1,3 - ジメチルヘキサヒドロビリミド-2-オン等の環式尿素好ま しくは5ないし6員環の環式尿素;アセトン、メチルエチルケ トン、2-メチル-2-ヒドロキシペンタン-4-オン等の直 鎖の炭素鎖の長さが炭素数4ないし7のケトン又はケトアルコ ール;テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル、好まし くは5ないし6員環の環状エーテル;エチレングリコール、1, 2 - 又は1, 3 - プロピレングリコール、1, 2 - 又は1, 4ープチレングリコール、1,6-ヘキシレングリコール、ジエ チレングリコール、トリエチレングリコール、ジプロピレング リコール、チオジグリコール、ポリエチレングリコール、ポリ プロピレングリコール等のC2~C6アルキレン単位を有する

Ŷ

モノー、オリゴー又はポリアルキレングリコール又はチオグリコール;グリセリン、ヘキサンー1,2,6ートリオール等のポリオール (好ましくは炭素鎖の炭素数が3ないし6のトリオール);エチレングリコールモノメチルーエーテル、エチレングリコールモノエチルエーテル、ジエチレングリコールモノメチルエーテル、トリエチレングリコールモノメチルエーテル、トリエチレングリコールモノメチルエーテル(好ましくはエチレングリコールもしくはポリエチレングリコール)のC1~C4アルキルエーテル;γープチロラクトン等があげられるが、メタノール、エタノール、1ープロバノール、イソプロバノール、Nーメチルピロリジン-2ーオンが好ましい。

これらの水溶性有機溶剤は上記のものに限定されるものではなく、溶媒の吸湿性、保湿性、配合物の溶解性、浸透性、インクの粘度などを考慮して適宜単独または2種以上併用して用いられる。

本発明のインク組成物は、水の割合が高い混合溶剤中でも安定性が良好で、沈殿が生じたり、経時的な発光強度の低下を起こしたりすることがない。従って、本発明のインク組成物は溶

剤の臭気や可燃性の低下など環境に配慮したインクにすることができる。インクの乾燥速度などを調整するために水溶性有機溶剤を併用することもできるが、混合溶剤(水/水溶性有機溶剤)中の水の割合は通常10重量%以上で、好ましくは10~90重量%、より好ましくは20~80重量%である。

また、本発明のインク組成物に、特に耐水性が求められるような用途の場合、耐水化剤を添加してもよい。使用しうる耐水化剤の例としては、グリオキザールやメチロールメラミン、水溶性エポキシ化合物等が挙げられる。水溶性エポキシ化合物の具体例としては、例えばエチレンボリエチレングリコールジグリシジルエーテル、プロピレンボリプロピレングリコールジグリシジルエーテル、グリセロールボリグリシジルエーテル、ラウリルアルコールグリシジルエーテルなどが挙げられる。耐水化剤の量は、前記パインダーの量に対して通常0.5~50重量%、より好ましくは1~30重量%である。

更に、本発明のインク組成物は、インク調製剤を 0~10重量%、好ましくは 5 重量%以下含有していても良い。インク調製剤としては、上記の水、色素成分及び水溶性有機溶剤以外の全ての成分が挙げられ、例えば防腐剤、p H 調整剤、防錆剤、

水溶性紫外線吸収剤、界面活性剤、溶解助剤、比抵抗調整剤な どが 挙 げられる。又表面張力や粘度、導電性などを調整するた めの薬剤を含有することも出来る。防腐剤としては、例えばデ ヒドロ酢酸ソーダ、ソルビン酸ソーダ、2-ピリジンチオール - 1 - オキサイドナトリウム、安息香酸ナトリウム、ペンタク ロロフェノールナトリウム等があげられる。 p H 調整剤として は、調合されるインクに悪影響を及ぼさずに、インクのpHを 6~10の範囲に制御できるものであれば任意の物質を含有す ることができる。その例として、ジエタノールアミン、トリエ タノールアミンなどのアルカノールアミン、水酸化リチウム、 水 酸 化 ナ ト リ ウ ム 、 水 酸 化 カ リ ウ ム な ど の ア ル カ リ 金 属 元 素 の 水 酸 化 物 、 水 酸 化 ア ン モ ニ ウ ム 、 あ る い は 炭 酸 リ チ ウ ム 、 炭 酸 ナトリウム、炭酸カリウムなどのアルカリ金属の炭酸塩などが 挙 げ ら れ る 。 防 錆 剤 と し て は 、 例 え ば 、 酸 性 亜 硫 酸 塩 、 チ オ 硫 酸 ナ ト リ ウ ム 、 チ オ グ ル コ ー ル 酸 ア ン モ ン 、 ジ イ ソ プ ロ ピ ル ア ンモニウムニトライト、四硝酸ペンタエリスリトール、ジシク ロヘキシルアンモニウムニトライトなどが挙げられる。水溶性 紫外線吸収剤としては、例えばスルホン化されたベンゾフェノ ンまたはスルホン化されたベンゾトリアゾール等があげられる。

界面活性剤としては、例えばアニオン界面活性剤、両性界面活 性剤、カチオン界面活性剤、ノニオン界面活性剤などがあげら れる。使用しうるアニオン界面活性剤の例としてはαーオレフ ィンスルホン酸塩、ポリオキシエチレンアルキルエーテル酢酸 塩などが挙げられる。カチオン界面活性剤としては2-ビニル ピリジン誘導体、ポリ4ービニルピリジン誘導体などがあげら れる。使用しうる両性界面活性剤の例としてはラウリルジメチ ルアミノ酢酸ベタイン、2-アルキル-N-カルボキシメチル N-ヒドロキシエチルイミダゾリニウムベタイン、ヤシ油脂 肪酸アミドプロピルジメチルアミノ酢酸ベタインなどがあげら れる。使用しうるノニオン界面活性剤の例としては、ポリオキ シエチレンノニルフェニルエーテル、ポリオキシエチレンオク チルフェニルエーテルなどのエーテル系、ポリオキシエチレン オレイン酸、ポリオキシエチレンオレイン酸エステルなどのエ ステル系、2,4,7,9ーテトラメチルー5ーデシンー4, 7 - ジオール、3,·6 - ジメチルー4 - オクチンー3, 6 - ジ オールなどのアセチレングリコール系などが挙げられる。使用 しうる溶解助剤の例としては、例えば、尿素、 ε ーカプロラク タム等が、又比抵抗調整剤としては無機塩類、有機塩類等が挙

げられる。これらのインク調製剤は、単独もしくは混合して用いられる。

本発明のインク組成物は、式(1)のユウロピウム化合物(A)、バインダー(B)、水、必要に応じて水溶性有機溶剤、インク調製剤等を混合し、必要により、最終的に水で全量を調整する事により調製される。またさらに必要ならインク組成物を得た後で濾過を行い、狭雑物を除去してもよい。インクのpHは6~10程度が好ましい。

本発明のインク組成物の最も好ましい用途はインクジェット記録用としての使用である。この場合は式(1)のユウロピウム化合物(A)中の金属陽イオンの塩化物、硫酸塩等の無機塩の含有量は、前記した通りであるが、より少なく制御されたものを用いるのが好ましい。

本発明のインク組成物は通常のバーコーター塗工、エアナイフ塗工、グラビア塗工、オフセット印刷、フレキソ印刷、スクンーン印刷、インクジェット印刷などそれ自体公知の方法で、紙、合成紙又はフィルム上に塗工又は印刷する。

本発明のインク組成物をインクジェット記録方法に使用する場合において、使用しうる被記録材の具体例としては、例えば、

ハガキ、封筒を含む郵便物や、紙、フィルム等の情報伝達用シ ートが挙げられ、普通紙や合成紙、フィルムのほかに、これら の基材にインク受容層を設けたものも用いられる。インク受容 層は、例えば上記基材にカチオン系ポリマーを含浸あるいは塗 工することにより、また多孔質シリカ、アルミナゾルや特殊セ ラミックス等のインク中の色素を吸収し得る無機微粒子をポリ ビニルアルコールやポリビニルピロリドン等の親水性ポリマー と共に上記基材表面に塗工することにより設けられる。また、 白度向上の為に蛍光染料が塗工されることもある。また有色の 印刷乃至着色がされていてもよい。通常、インク受容層を設け た情報伝達用シートに利用した方が、画像が鮮明で、かつ耐水 性が強いことが知られている。印刷後の乾燥膜厚は、印刷方式 により異なるが、通常 0 · 0 0 1 ~ 1 0 μ m 程度 (重さにする と 0 . 0 0 1 ~ 1 0 g / m²) 、 0 . 0 0 5 ~ 3 μ m 程度が好ま しい。

本発明のインク組成物を用いてインクジェット記録方法により、被記録材に記録するには、本発明のインク組成物を収納した容器をそれ自体公知のインクジェットプリンタにセットし、通常の方法でインクジェット法による記録を行えばよい。本発

明のインク組成物を適用出来るインクジェットの方式としては、機械的振動を利用したピエゾ方式、加熱により生じる泡を利用したパブルジェット(登録商標)方式等が挙げられる。インクジェット記録方法による場合の膜厚は 0 . 0 0 5 ~ 0 . 2 μ m 程度が好ましい。

本発明の水性のインク組成物は水の割合が高い混合溶剤中でも安定性が良好で、経時的な発光強度の低下もなく、さらにその塗膜は耐摩擦性、耐水性、耐光性が良好である。

したがって本発明の水性インク組成物は溶剤の臭気や可燃性の低下など環境に配慮したインクとすることができる。また、従来問題となっていた安定性不良によるインクジェットプリンタのノズルの目詰まりや、コーティング時の沈降の問題もなく、隠し文字やセキュリティーに関する印刷物等に利用することができる低公害性の水性インク組成物として利用価値が高い。また、本発明の水性のインク組成物は、水での希釈性が良好である、インクの製造設備、あるいはそのインクを用いる記録装置を洗浄する際に、水で容易に洗浄することができる。

本発明のユウロピウム化合物は、水の割合が高い混合溶剤への溶解度が高く、保存安定性も良好である。従ってこれを用い

た水系のインク組成物は、水の割合が高い混合溶剤中でも安定性が良好で、経時的な発光強度の低下もない。また、発光強度が高い為、インク組成物中のユーロピウム化合物(錯体)の含有量を減らすことも可能である。さらにその塗膜は耐摩擦性、耐水性が良好である。又印刷物の耐光性が良好である。

したがって本発明の水系インク組成物は溶剤の臭気や可燃性の低下など環境に配慮したインクとなりうる。また、従来問題となっていた安定性不良によるインクジェットプリンタのノズルの目詰まりや、コーティング時の沈降の問題もなく、隠し文字やセキュリティーに関する印刷物等に利用することができる水系のインク組成物として利用価値が高い。

また、本発明のユーロビウム化合物(錯体)は水溶性が高いため、ユーロビウム化合物及びそれを用いたインクの製造設備、あるいはそのインクを用いる記録装置を洗浄する際に、水で容易に洗浄することができる。

実 施 例

本発明を実施例によりさらに具体的に説明するが、本発明がこれらに限定されるものではない。尚、実施例において部は重

量部を意味する。

実施例1 (化合物 N o. (1) の合成)

エタノール70部、4,4,4ートリフルオロメチルー1ー(2ーチェニル)ー1,3ープタンジオン11部、10%水酸化リチウム水溶液11.8部を室温にて混合し、この溶液中に塩化ユウロビウム六水塩4.5部を水10部に溶解した水溶液を滴下し、3時間撹拌した。反応終了後、反応液を1000gの氷水中に滴下し、析出した白色固体をろ過乾燥し、下記式にて示される化合物(2)を11部得た。吸収スペクトル(メタノール)吸収極大波長334nm

蛍光スペクトル (メタノール) 励起最大波長334nm:蛍光最大波長616nm

実施例2 (化合物 N o . (2) の合成)

エタノール70部、4,4,4ートリフルオロメチルー1-(2 ーチエニル)-1,3-プタンジオン11部、10%水酸化ナ トリウム水溶液19.8部を室温にて混合し、この溶液中に塩化ユウロビウム六水塩4.5部を水10部に溶解した水溶液を滴下し、3時間撹拌した。反応終了後、反応液を1000gの水水中に滴下し、析出した白色固体をろ過乾燥し、下記式にて示される化合物(3)を11部得た。

吸収スペクトル (メタノール) 吸収極大波長344nm 蛍光スペクトル (メタノール) 励起最大波長344nm:蛍光 最大波長616nm

$$\begin{bmatrix}
s \\
O-C \\
CH \\
O-C
\\
CF_3
\end{bmatrix} 4$$

$$Na^{\oplus}$$
(3)

実施例3(化合物 No. (1)の合成)

エタノール82部、4,4,4ートリフルオロメチルー1ー(2 ーチエニル)ー1,3ーブタンジオン11部、10%水酸化リチウム水溶液11.8部を室温にて混合し、この溶液中に塩化ユウロピウム六水塩4.5部を水43部に溶解した水溶液を滴下し、3時間撹拌し、下記式(2)の化合物の溶液を得た(溶液中、式(2)の化合物の濃度は、理論値で8.5%である)。 吸収スペクトル (メタノール) 吸収極大波長334nm 蛍光スペクトル (メタノール) 励起最大波長334nm:蛍光 最大波長616nm

実施例4 (化合物 No. (2) の合成)

エタノール82部、4,4,4ートリフルオロメチルー1ー(2ーチエニル)ー1,3ーブタンジオン11部、10%水酸化ナトリウム水溶液19.8部を室温にて混合し、この溶液中に塩化ユウロビウム六水塩4.5部を水43部に溶解した水溶液を滴下し、3時間撹拌し、下記式(3)の化合物の溶液を得た(溶液中、式(3)の化合物の濃度は、理論値で8.2%である)。吸収スペクトル(メタノール)吸収極大波長344nm 蛍光スペクトル(メタノール)励起最大波長344nm

実施例5 (化合物 No. (11) の合成)

実施例 3 において 4 , 4 , 4 - トリフルオロメチル - 1 - (2 - チェニル) - 1 , 3 - プタンジオン 1 1 部の代わりに 4 , 4 , 4 - トリフルオロメチル - 1 - (フェニル) - 1 , 3 - ブタンジオン 1 1 部を用いる以外は実施例 3 と同様にして化合物 N o . (1 1) を得た (溶液中、No. (1 1) の化合物の濃度は、理論値で 8 . 3 %である)。

蛍光スペクトル (メタノール) 励起最大波長341nm:蛍光 最大波長615nm

実施例6(化合物No. (14)の合成)

実施例 3 において 4 , 4 , 4 ートリフルオロメチルー1ー(2 ーチエニル) ー1 , 3 ーブタンジオン 1 1 部の代わりに 4 , 4 , 4 ートリフルオロメチルー1ー(2 ーフロイル) ー1 , 3 ーブタ ンジオン 1 0 部を用いる以外は実施例 3 と同様にして化合物 No. (14)を得た(溶液中、No. (14)の化合物の濃度は、理論値で8.0%である)。

蛍光スペクトル (メタノール) 励起最大波長355 nm:蛍光 最大波長615 nm

比較例1 (比較化合物の合成)

実施例4において塩化ユウロビウム六水塩の水溶液を滴下した後、1-(3-スルホプロビル)ピリジニムヒドロキシベタイン3部を加え3時間撹拌し、下記式(4)にて示される比較化合物(特許文献3に記載のNo.5の化合物)を得た(溶液中、式(4)の化合物の濃度は、理論値で9.2%である)。 蛍光スペクトル(メタノール)励起最大波長342nm:蛍光最大波長616nm

27

実施例7

エタノール 60部

水 4 0 部

KL-506(注1) 3部

実施例3で得られたNo.(1)の化合物の反応液 16部

(注1): KL-506 (クラレ製) カルボキシル基変性PVA (重合度600、ケン化度74~80)

上記の成分を混合溶解し、さらにこの溶液を 0 . 4 5 ミクロンのメンブランフィルターにて精密 3 過し、本発明の水系インク組成物を得た。これをバーコーターを用いて白色 P E T 東レルミラー E 2 2 上に約 0 . 0 5 g / m² (膜厚約 0 . 0 5 μ m)の膜厚になるように塗工・乾燥させて本発明の着色体を作製した。

実施例8

実施例7において実施例3で得られたNo.1の化合物の反応液の代わりに実施例4で得られた化合物No.2の化合物の反応液を用いる以外は実施例1と同様にして本発明の水系インク組成物および本発明の着色体を得た。

実施例9

実施例7においてKL-506の代わりにVA-37E(注2)を用いる以外は実施例7と同様にして本発明の水系インク組成物および本発明の着色体を得た。

(注 2) : ルビスコール V A - 3 7 E (BASF製) ビニル ピロリドン/酢酸ビニル= 3 0 / 7 0 共重合物のエタノール 50 % 溶液

実施例10

エタノール40部1ープロパノール35部水20部K-30(注8)3部実施例5で得られたNo.11の化合物の反応液16部注8)ルビスコールK-30(BASF製)ポリビニルピロリドン上記の成分を用いる以外は実施例7と同様にして本発明の水系インク組成物および本発明の着色体を得た。

実施例11

実施例10において実施例5で得られたNo.11の化合物の反応液の代わりに実施例6で得られたNo.14の化合物を

用いる以外は実施例 1 0 と同様にして本発明の水系インク組成物および本発明の着色体を得た。

比較例2

実施例10において実施例5で得られたNo.11の化合物の反応液の代わりに比較例1で合成した化合物の反応液を用いる以外は実施例10と同様にして比較用の水系インク組成物および着色体を得た。

この様にして得られた本発明の水系インク組成物および着色体の各種の評価試験を行い、それぞれの結果を表 2 に示す。また、評価基準は以下に述べるものを採用した。

表 2 評価結果

	インクの状態		発 光 強 月	発 光 強 度	
	作製直後	経時	作製直後	経時	
実施例7	0	0	450	446	
実施例8	0	0	428	417	
実 施 例 9	0	0	702	785	
実施例10	0	0	680	658	
実施例11	0	0	710	715	
比較例2	0	0	435	428	

30

表2(続き)	評価結果			
	耐摩耗性	耐水性	耐光性	インクジェット適性
実施例7	0	0	0	0
実施例8	0	0	0	0
実 施 例 9	0	0	0	0
実施例10	0	0	0	0
実施例11	0	0	0	0
比較例2	0	0	0	0

各試験方法についての説明

(1) インクの状態(作製直後)

得られたインク組成物の状態を目視で観察することにより評価した。

〇:溶解または分散の均一な状態で安定している。

△:沈降物がみられるが、再分散性は良好であり、攪拌すれば均一な状態となる。

×:沈殿、分離がみられる。

(2) インクの状態(経時)

得られたインク組成物を40℃で2週間保存し、インクの状態を目視で観察することにより安定性を評価した。

〇:溶解または分散の均一な状態で安定している。

△:沈降物がみられるが、再分散性は良好であり、攪拌す

れば均一な状態となる。

×:沈殿、分離がみられる。

(3) 発光強度(インク作製直後)

得られた着色体の発光強度を測定した。測定は分光蛍光光度計FP-6600(日本分光(株)製)にて行った。

測定は320 nmの励起光を照射し、615 nmの発光強度を測定した。

(4) 発光強度(経時)

得られたインク組成物を 4 0 ℃で 2 週間保存し、塗膜の発光強度を同様に測定した。

(5)耐摩擦性

得られた着色体を指で1往復擦り、ブラックライトにて紫外線を照射して発光を目視で確認した。

〇: 赤色に良好に発光した

×: 発光がみられなかった

(6) 耐水性

得られた着色体を基材ごと水道水に1分間浸漬し、乾燥させてからブラックライトにて紫外線を照射して発光を目視で確認した。

〇:赤色に良好に発光した

×: 発光がみられなかった、あるいは発光が弱かった

(7) 耐光性

得られた着色体を室内の壁に貼り、2週間後に紫外線を照射 し、発光の様子を観察した。

〇:赤色に良好に発光した

×:発光がみられなかった、あるいは発光が弱かった

(8) インクジェット適性

各実施例で得られたインク組成物をインクジェットプリンタ (NEC社製 商品名 PICTY 100L)を用いて普通 紙上にバーコード印字を行った。

〇:適正なバーコードが印字出来た

×:適正なバーコードが印字出来なかった

実施例12

実施例10で得られた本発明のインク10部に水50部を添加し、その状態を観察したところ透明な液体であった。それに対し比較例2で得られたインク10部に水50部を添加したところ白濁し、経時的に沈殿が発生した。本発明のインクは水で

の希釈性が良好であったが比較用のインクは水での希釈性が不 十分であった。

表2および実施例12から明らかなように、本発明の水系インク組成物は安定性が良好で発光強度の経時的な低下もなく、また水での希釈性が良好であった。さらにその着色体は耐摩擦性、耐水性、耐光性が良好であった。

34

請求の範囲

1. 下記式(1)で表されるユウロビウム化合物(A)、バインダー(B)及び水系媒体(C)を含有する水系インク組成物。

(式(1)中、Xは置換基を有していてもよい芳香環基又は複素環基を、Yは炭素数1~10のフッ化炭化水素基を、Mはアルカリ金属またはアルカリ土類金属をそれぞれ表す。)

- 2.式(1)において X が置換基を有してもよいベンゼン環基、 ナフタレン環基、ピリジン環基、チオフェン環基またはフラン 環基である請求項 1 に記載の水系インク組成物。
- 3. 式 (1) おいて Y がトリフルオロメチル基である請求項 1 または請求項 2 に記載の水系インク組成物。
- 4. 式 (1) において M がアルカリ金属である請求項 1 から 3 のいずれか一項に記載の水系インク組成物。
- 5. (B) が水溶性高分子化合物である請求項1から4のいず

れか一項に記載の水系インク組成物。

- 6. (B) がポリビニルアルコール、変性ポリビニルアルコールまたは分子構造中に環状アミド基を有するポリマーである請求項5に記載の水系インク組成物。
- 7. (A)の含有量が0.1~4重量%、(B)の含有量が0.1~15重量%、(C)の含有量が73.5~99.8重量%である請求項1から請求項6のいずれか一項に記載の水系インク組成物。
- 8. 請求項1から7のいずれか一項に記載の水系インク組成物で処理された着色体。
- 9. 下記式(1)で表されるユウロピウム化合物。

$$\begin{bmatrix} \begin{bmatrix} \mathbf{E} \mathbf{u} & \mathbf{v} & \mathbf{v} \\ \mathbf{v} & \mathbf{v} \end{bmatrix} \end{bmatrix}_{\mathbf{A}} \overset{\bigcirc}{\longrightarrow} \mathbf{M}^{\oplus}$$
 (1)

(式(1)中、Xは、ベンゼン環基、ナフタレン環基、ピリジン環基、チオフェン環基またはフラン環基を、Yはトリフルオロメチル基を、Mはアルカリ金属をそれぞれ表す)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP03/13839

		0203713033	
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ C09D11/00, B41M5/00, B41J2/01, C07C49/92, C07D333/16, C07F5/00, C09K11/06			
According to International Patent Classification (IPC) or to b	ooth national classification and IPC		
B. FIELDS SEARCHED			
Minimum documentation searched (classification system follows: Int.Cl7 C09D11/00-11/20, B41M5, C07D333/16, C07F5/00, C07D333/16, C07D3	/00, B41J2/01-2/21, C07C4 C09K11/06		
Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-20	996 - Toroku Jitsuyo Shinan Ko 004 - Jitsuyo Shinan Toroku Ko	oho 1994–2004 oho 1996–2004	
Electronic data base consulted during the international search CA(STN), REGISTRY(STN), WPI(DIA	(name of data base and, where practicable, s.L.OG)	search terms used)	
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category* Citation of document, with indication, wh		Relevant to claim No.	
X JP 10-17571 A (Toyo Ink M Y 20 January, 1998 (20.01.98 Claims; examples (Family: none)	<pre>lanufacturing Co., Ltd.), 3),</pre>	1-5,7-9 6	
Y JP 8-239609 A (Toyo Ink M 17 September, 1996 (17.09) Claims; Par. No. [0011] (Family: none)	.96),	6 ·	
X JP 64-26583 A (Mitsui Toa A 27 January, 1989 (27.01.89 Claims; synthesis example (Family: none)			
Further documents are listed in the continuation of Box	x C. See patent family annex.	·	
Special categories of cited documents;	"T" later document published after the in	-ttional filing date or	
"A" docurrent defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" action document but published on or after the international filinate.	priority date and not in conflict with understand the principle or theory u ing "X" document of particular relevance; th considered novel or cannot be consi	h the application but cited to inderlying the invention he claimed invention cannot be	
"L" secument which may throw doubts on priority claim(s) or which the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	ch is step when the document is taken aloner "Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive ser combined with one or more other su	one he claimed invention cannot be step when the document is uch documents, such	
means "P" document published prior to the international filing date but lat than the priority date claimed	combination being obvious to a perster "&" document member of the same pater	son skilled in the art ant family	
Date of the actual completion of the international search 09 January, 2004 (09.01.04)	Date of mailing of the international se 27 January, 2004	arch report (27.01.04)	
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office	Authorized officer		
Facsimile No.	Telephone No		



International application No.
PCT/JP03/13839

Coteco=:#	Citation of document with indication whose arms the City of	Delevent
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P,X	JP 2002-348508 A (Toyo Ink Manufacturing Co., Ltd.), 04 December, 2002 (04.12.02), Claims; examples (Family: none)	1-9
P,X	JP 2002-356632 A (Toyo Ink Manufacturing Co., Ltd.), 13 December, 2002 (13.12.02), Claims; examples (Family: none)	1-9
P,X	JP 2003-261809 A (Toyo Ink Manufacturing Co., Ltd.), 19 September, 2003 (19.09.03), Claims; examples (Family: none)	1-9
		·
l		
	•	
	•	·
ļ		

国際調查報告

国際出願番号 PCT/JP03/13839

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl⁷ C09D11/00, B41M5/00, B41J2/01, C07C49/92, C07D333/16, C07F5/00, C09K11/06

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1' C09D11/00-11/20, B41M5/00, B41J2/01-2/21, C07C49/92, C07D333/16, C07F5/00, C09K11/06

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報

1926-1996年

日本国公開実用新案公報

1971-2004年

日本国登録実用新案公報

1994-2004年

日本国実用新案登録公報

1996-2004年

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CA(STN)

REGISTRY (STN) WPI (DIALOG)

C. 関連すると認められる文献

	3と 節の 54 でる 大部へ	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	JP 10-17571 A (東洋インキ製造株式会社) 199 8.01.20, 【特許請求の範囲】, 【実施例】 (ファミリーな し)	$1-5, \\ 7-9$
Y		6 .
Y	JP 8-239609 A (東洋インキ製造株式会社) 199 6.09.17, 【特許請求の範囲】, 【0011】 (ファミリーな し)	6

区欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L: 優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「O」
 □ 選による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P: 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの

電話番号 03-3581-1101 内線 3483

「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 09.01.2004 国際調査報告の発送日 27.1.2004 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 国際調査機関の名称及びあて先 4V 3133

様式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1998年7月)

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP03/13839

C (続き) .	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する請求の範囲の番号
X	JP 64-26583 A (三井東圧化学株式会社) 1989.	9
A	01.27,特許請求の範囲、合成例(ファミリーなし)	1-8
PX	JP 2002-348508 A (東洋インキ製造株式会社) 2 002.12.04, 【特許請求の範囲】、【実施例】 (ファミリーなし)	1 — 9
PX	JP 2002-356632 A (東洋インキ製造株式会社) 2 002.12.13, 【特許請求の範囲】、【実施例】 (ファミリーなし)	1-9
PX	JP 2003-261809 A (東洋インキ製造株式会社) 2 003.09.19, 【特許請求の範囲】, 【実施例】 (ファミリーなし)	1-9
		:
	·	
	,	

様式PCT/ISA/210 (第2ページの続き) (1998年7月)